·(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-130438

(43)公開日 平成11年(1999)5月18日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	FΙ		
C 0 1 G 45/12		C 0 1 G 45/12		
H 0 1 M 4/02		H 0 1 M 4/02	С	
4/58		4/58		
10/40		10/40	Z	

審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 9 頁)

		審査請求 未請求 請求項の数6 OL (全 9 頁)
(21)出顧番号	特願平10-231270	(71)出顧人 000001144 工業技術院長
(22)出顧日	平成10年(1998) 8 月18日	東京都千代田区霞が関1丁目3番1号 (74)上記1名の復代理人 弁理士 牧野 逸郎 (外1
(31)優先権主張番号	特願平9-221447	名)
(32)優先日	平 9 (1997) 8 月18日	(71)出顧人 000174541
(33)優先権主張国	日本(JP)	堺化学工業株式会社 大阪府堺市戎之町西1丁1番23号
		(74)上記1名の代理人 弁理士 牧野 逸郎
		(72)発明者 田渕 光春 大阪府池田市緑丘1丁目8番31号 工業技 術院大阪工業技術研究所内
		最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 リチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の製造とそのリチウムイオン二次電池への利用

#### (57)【要約】

【課題】リチウムイオン二次電池の正極活物質として好適に用いることができるリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の製造方法において、原料混合物の高温度での焼成を必要とせずして、且つ、高価なオキシ水酸化マンガンを原料として用いることなく、低廉な原料を用いて、湿式加熱法にて、均一な組成を有するリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物を容易に得ることができる方法を提供することにある。

【解決手段】本発明によるリチウムマンガン複合酸化物 粒子状組成物の製造方法は、一般式(I)

 $MnO_y \cdot zH_2O$ 

(式中、yは1~2の有理数を、zは0~1の有理数を示す。但し、y=3/2、z=1/2である場合を除く。)で表わされるマンガン酸化物及び一般式 (II)  $Mn(OH)_a(CO_3)_b$ 

(式中、aは0~2の有理数を、bは0~1の有理数を示す。)で表わされる塩基性炭酸マンガンから選ばれる少なくとも1種のマンガン化合物を水酸化リチウム水溶液中にて加熱した後、水溶液から分離することを特徴と

する。

# 【特許請求の範囲】

# 【請求項1】一般式(I)

 $MnO_y \cdot zH_2O$ 

(式中、yは1~2の有理数を、zは0~1の有理数を示す。但し、y=3/2、z=1/2である場合を除く。)で表わされるマンガン酸化物及び一般式 (II)  $Mn(OH)_{\mathfrak{o}}(CO_3)_{\mathfrak{o}}$ 

(式中、aは0~2の有理数を、bは0~1の有理数を示す。)で表わされる塩基性炭酸マンガンから選ばれる少なくとも1種のマンガン化合物を水酸化リチウム水溶 10液中にて加熱した後、水溶液から分離することを特徴とするリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の製造方法。

【請求項2】マンガン化合物におけるマンガンの平均原子価が2.9~3.3の範囲である請求項1に記載のリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の製造方法。

【請求項3】マンガン化合物を水酸化リチウム水溶液中にて加熱した後、水溶液から分離し、乾燥し、更に、150℃以上の温度で焼成する請求項1又は2に記載のリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の製造方法。

【請求項4】マンガン化合物を水酸化リチウム水溶液中にて90~500℃の範囲の温度に加熱する請求項1から3のいずれかに記載のリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の製造方法。

【請求項5】マンガン化合物を水酸化リチウム水溶液中にて150~300℃の範囲の温度に加熱する請求項1から3のいずれかに記載のリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の製造方法。

【請求項6】請求項1から5のいずれかに記載された方法で得られたリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物を正極活物質として用いてなることを特徴とするリチウムイオン二次電池。

#### 【発明の詳細な説明】

## [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、リチウムイオン二次電池における正極活物質として好適に用いることができるリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の製造方法と、このようにして得られる粒子状組成物を正極活物質として用いてなるリチウムイオン二次電池に関する。

### [0002]

【従来の技術】リチウムマンガン複合酸化物は、高出力、高エネルギー密度電池として、例えば、ノート型パソコン、PHS (パーソナル・ハンディフォン・システム)、携帯電話等に用いられているリチウムイオン二次電池における正極活物質として、近年、注目されている材料の一つである。このリチウムマンガン複合酸化物は、例えば、「超音波噴霧分解法による球状LiCoOュ 微粉体の合成とリチウム二次電池用活物質への応用」(荻原 隆、斉藤善彦、柳川昭明、小形信男、吉田幸吉、高島正之、米沢晋、水野泰晴、永田窓史、小川賢

2

治、ジャーナル・オブ・ザ・セラミック・ソサイエティ・オブ・ジャパン (Journal of the Ceramic Society of Japan)、第101巻、第1159~1163頁 (1993年))に記載されているように、一般式LiMO2(式中、Mは、Cr、Mn、Ni、Fe、Co又はVである。)で表わされる一群の化合物のなかにあって、特に充放電電圧が高く、LiCoO2と同様に、正極活物質として好適に用いることができる。しかも、LiMnO2は、資源として豊富で安価なマンガンを用いているので、LiCoO2に比べて、製造コストの点から格段に有利である。

【0003】従来、このようなLiMnO2の製造方法として、特開平5-242889号公報に記載されているように、Li2MnO3とMnOを等モル比で乾式混合し、不活性ガス中で高温度で焼成する乾式加熱法や、また、水酸化リチウムとオキシ水酸化マンガン(MnOOH)を等モル比で混合し、不活性ガス中で高温度で焼成する乾式加熱法等が知られている。しかしながら、これらの従来の乾式加熱法によれば、焼成雰囲気が窒素気20流中等、酸素のない不活性ガス雰囲気に限られており、しかも、焼成に高温度を必要とするので、工業的な製造方法としては不利である。また、後者の方法によれば、原料として高価なオキシ水酸化マンガンを用いる点でも、問題がある。

【0004】他方、M. Tabuchi et al., Solid State, Vol. 89, pp. 53-63 (1996) には、水酸化リチウム とオキシ水酸化マンガンを水酸化リチウムの大過剰下で 水熱反応させることによって $LiMnO_2$  を得る湿式加 熱法が記載されている。しかしながら、この方法においても、原料として高価なオキシ水酸化マンガンを用いる点で問題がある。

#### [0005]

30

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来のリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の製造における上述したような問題を解決するためになされたものであって、乾式加熱法のように、原料混合物の高温度での焼成を必要とせず、しかも、高価なオキシ水酸化マンガンを原料として用いることなく、低廉な原料を用いて、湿式加熱法にて、均一な組成を有するリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物を容易に得ることができる方法を提供することを目的とし、更に、このようなリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物を正極活物質とする高性能のリチウムイオン二次電池を提供することを目的とする。

#### [0006]

【課題を解決するため手段】本発明によるリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の製造方法は、一般式(I)

 $MnO_y \cdot zH_2O$ 

50 (式中、yは1~2の有理数を、zは0~1の有理数を

示す。但し、y=3/2、z=1/2である場合を除く。) で表わされるマンガン酸化物及び一般式 (II)  $Mn(OH)_{\mathfrak{o}}(CO_3)_{\mathfrak{o}}$ 

(式中、aは0~2の有理数を、bは0~1の有理数を示す。)で表わされる塩基性炭酸マンガンから選ばれる少なくとも1種のマンガン化合物を水酸化リチウム水溶液中にて加熱した後、水溶液から分離することを特徴とする。

【0007】更に、本発明によるリチウムイオン二次電池は、このようにして得られるリチウムマンガン複合酸 10 化物粒子状組成物を正極活物質として用いてなることを特徴とするものである。

[0008]

【発明の実施の形態】本発明によれば、上記一般式

(I)で表わされるマンガン酸化物及び一般式 (II)で表わされる塩基性炭酸マンガンから選ばれる少なくとも 1種のマンガン化合物を水酸化リチウム水溶液中に分散させて、加熱した後、減過等の手段にて水溶液から分離し、必要に応じて加熱した後、乾燥することによって、リチウムマンガン複合酸化物、即ち、マンガン酸リチウ 20ムの粒子状組成物を得ることができる。このようにして得られる粒子状組成物は、LiMnO2で表わされるリチウムマンガン複合酸化物からなり、斜方晶の結晶構造を有する粒子状組成物である。そのX線回折パターンは、JCPDSカードNo.35-749に記載されているLiMnO2と一致する。

【0009】本発明の方法において、上記一般式(I)で表わされるマンガン酸化物としては、例えば、一酸化マンガン(MnO)、三二酸化マンガン(Mn

2 O<sub>3</sub> )、四三酸化マンガン(Mn。O<sub>4</sub> )、二酸化マンガン(MnO<sub>2</sub> )等、種々のものを挙げることができる。これらは市販品を低廉に入手することができる。また、これらの種々の酸化マンガンは、必要に応じて、炭酸マンガン、二酸化マンガン、水酸化マンガン等を加熱処理することによって容易に得ることができる。また、上記一般式(II)で表わされる塩基性炭酸マンガンとして、塩基性炭酸マンガンと呼ばれているもののほか、例えば、炭酸マンガン(MnCO<sub>3</sub> )等を挙げることができる。

【0010】本発明において、用いるマンガン化合物は、そのマンガンの平均原子価が2.9~3.3、特に、2.9~3.1の範囲にあることが好ましい。用いるマンガン化合物のマンガンの平均原子価が2.9よりも小さいときは、生成するリチウムマンガン複合酸化物、LiMnO2にMn304が多量に混在するようになり、このような複合酸化物をリチウムイオン二次電池の正極活物質として用いても、十分高い充放電容量を得ることができない。他方、用いるマンガン化合物のマンガンの平均原子価が3.3よりも大きいときは、生成するリチウムマンガン複合酸化物、LiMnO。にLi。MnO。が多費に

混在するようになり、同様に、リチウムイオン二次電池 の正極活物質として用いても、十分高い充放電容量を得 ることができない。

【0011】ここに、本発明において、用いるマンガン 化合物におけるマンガンの平均原子価Vavとは、マンガン化合物a、b、c、…をそれぞれマンガン原子換算にてNaモル、Nbモル、Ncモル、…混合して用いるとき、それぞれのマンガン化合物におけるマンガンの原子価をVa、Vb、Vc、…とすれば、

[0012]

【数1】

 $V = V = \frac{Na \times Va + Nb \times Vb + Nc \times Vc + \cdots}{Na + Nb + Nc + \cdots}$ 

【0013】で定義される。

【0014】従って、例えば、四三酸化マンガン(Mn。0.) 1 モルと二酸化マンガン( $MnO_2$ ) 1 モルの混合物を用いる場合は、四三酸化マンガンにおけるマンガンの原子価は 8/3 価であり、四三酸化マンガン 1 モルは、マンガン原子換算にて 3 モルに相当し、二酸化マンガンにおけるマンガンの原子価は 4 価であり、二酸化マンガン 1 モルは、マンガン原子換算にて 1 モルであるから、上記マンガン化合物の混合物におけるマンガンの平均原子価は、〔 $\{(8/3)\times3+4\times1\}/(3+1)$ 〕 =3 である。

【0015】また、本発明によれば、得られるリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物をリチウムイオン二次電池の正極活物質として用いた場合に、その電池特性の改良等を目的として、上記一般式(I)で表わされる塩基性炭酸マンガンは、マンガン原子の一部がB、Mg、Al、Si、Sc、Ti、V、Cr、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、Ga、Y、Zr、Nb、Mo、Ru、Sn、Sb、La、Ce、Pr、Nd、Hf、Ta及びPbよりなる群から選ばれる少なくとも1種の原子(以下、置換原子という。)によって置換されている複合マンガン化合物におけるマンガン原子の置換原子による置換量は、通常、25モル%以下の範囲であり、好ましくは、0.1~4025モル%の範囲である。

【0016】例えば、マンガン原子の20モル%がコバルトで置換されている複合炭酸マンガン(炭酸マンガンコバルト)は、マンガン化合物をマンガン原子換算で80モル%とコバルト化合物をコバルト原子換算で20モル%との混合物の水溶液を調製し、これを炭酸化して得ることができる。

して用いても、十分高い充放電容量を得ることができな 【 0 0 1 7 】本発明によれば、上記マンガン化合物を水い。他方、用いるマンガン化合物のマンガンの平均原子 酸化リチウム水溶液中に分散させ、好ましくは、攪拌下価が3.3よりも大きいときは、生成するリチウムマンガ に加熱し、この後、水溶液から分離し、必要に応じて加ン複合酸化物、LiMnO。にLi2MnO。が多量に 50 熱した後、乾燥して、リチウムマンガン複合酸化物粒子

30

5

状組成物を得る。本発明によれば、このように、マンガ ン化合物を水酸化リチウム水溶液中で加熱するので、こ の加熱を従来の乾式加熱法における加熱(乾式加熱)と 区別するために、湿式加熱ということがある。

【0018】ここに、水酸化リチウム水溶液とは、水溶

液中にリチウムイオンと水酸イオンとを含む水溶液をい い、このような水酸化リチウム水溶液は、例えば、水中 でリチウムイオンと水酸イオンを生成することができる 化合物、例えば、水酸化リチウム、酸化リチウム、金属 リチウム等を水に溶解して調製することができる。かく して、本発明においては、水酸化リチウム水溶液とは、 水中でリチウムイオンと水酸イオンとを生成することが できる化合物を水に溶解して調製したものを意味する。 【0019】本発明の方法において、マンガン化合物に 対する水酸化リチウムの割合は、特に、限定されるもの ではないが、通常、Li/Mn原子比にて1以上であ り、好ましくは、1~20の範囲である。また、マンガ ン化合物を水酸化リチウム水溶液に分散させてなる分散 液において、マンガン化合物の濃度は、特に、限定され るものではないが、通常、0.05~10モル/Lの範囲 20 であり、分散液の取り扱いやすさや経済性の点から、好 ましくは、0.1~5モル/Lの範囲である。

【0020】本発明の方法においては、上述したような 水酸化リチウム水溶液に前記マンガン化合物を分散させ た分散液は、水酸イオンを生成することができる化合物 を更に含有していてもよい。このように水酸イオンを生 成することができる化合物とは、特に限定されるもので はないが、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム 等のようなアルカリ金属水酸化物やアンモニア水を挙げ ることができる。

【0021】本発明において、水酸化リチウム水溶液中 でマンガン化合物を湿式加熱する際、その温度は、通 常、90~500℃の範囲が好ましい。加熱温度が90 ℃よりも低いときは、所期の反応が完結するまでに不必 要に長時間を要し、他方、500℃を超えるときは、水 蒸気圧が極めて高くなり、反応容器の耐圧性を保つため に、非常に高価な装置を必要とし、いずれにしても、エ 業的な製造方法として採用するには、経済性に問題があ る。作業性や経済性を考慮すれば、加熱温度は、好まし くは、100~374℃ (水の臨界温度) の範囲であ り、更に、好ましくは、150~300℃の範囲であ

【0022】湿式加熱の温度が100℃を超える場合に は、耐圧容器を反応容器として用いて、上記水分散液の 沸騰を抑制する必要がある。また、加熱時間は、その温 度により異なるが、通常、数分から数日の範囲である。 このように、高温高圧下に水の存在下に行なう反応は、 一般に、水熱反応と呼ばれている。

【0023】本発明の方法においては、このように、水 酸化リチウム水溶液中でマンガン化合物を加熱した後、

得られた反応混合物を冷却し、かくして、得られたリチ ウムマンガン複合酸化物粒子を濾過等の適宜の分離手段 にて水から分離し、十分に水洗し、加熱し、乾燥するこ とによって、目的とする粒子状組成物を粉末として得る ことができる。ここに、得られたリチウムマンガン複合 酸化物粒子を乾燥するための温度は、この組成物に吸着 乃至付着されている水分を十分に除去することができれ ば、特に限定されるものではないが、通常、80℃以 上、150℃未満の範囲である。場合によっては、水洗 を省略して、加熱し、乾燥させてもよい。加熱乾燥の雰 囲気は、通常、空気でよい。

【0024】更に、本発明においては、得られたリチウ ムマンガン複合酸化物粒子の結晶化度を高めたり、ま た、一次粒子や二次粒子の大きさを調節して、所望の電 池特性に合致した粒子状組成物を得ることができるよう に、必要に応じて、得られたリチウムマンガン複合酸化 物粒子を150℃以上の温度で乾式加熱、即ち、焼成し てもよい。この乾式加熱は、上述したように、得られた リチウムマンガン複合酸化物粒子を水から分離し、水洗 し、加熱し、乾燥させた後、別に行なってもよく、ま た、乾燥を兼ねて行なってもよい。また、この乾式加熱 においては、必要に応じて、雰囲気を空気のほか、窒素 やアルゴン等の不活性ガス雰囲気としてもよい。

【0025】本発明によれば、水熱反応後、得られたリ チウムマンガン複合酸化物粒子を分離した後の液相は、 必要に応じて、回収し、再利用することができる。

【0026】従来のように、原料を混合し、乾式加熱す る方法によれば、高温での焼成を必要とするために、得 られた複合酸化物粒子状組成物は、粒子同士が融着して おり、従って、粉砕工程を必要とし、しかも、得られた 粉砕物は、粒度や形態が不均一であって、充填効率が悪 く、充填密度が低いという欠点がある。しかし、本発明 の方法によれば、原料を好ましくは水熱反応によって加 熱した後、得られた複合酸化物を比較的低い温度で加熱 し、乾燥させるので、複合酸化物粒子は相互に融着して おらず、従って、乾燥後、得られた粒子を粉砕すること なく、粒度分布の狭い粒子状組成物を得ることができ る。即ち、本発明の方法によれば、組成が均一であり、 しかも、結晶構造の均一性にもすぐれた粒子状組成物を 40 得ることができる。また、乾燥後、粒子を破壊しない程 度に乾燥物を解砕する必要がある場合であっても、容易 に解砕することができる。

【0027】本発明によるリチウムイオン二次電池は、 このようにして得られるリチウムマンガン複合酸化物粒 子状組成物を正極活物質として用いるものである。

【0028】非水電解質(有機電解質)を用いるリチウ ムイオン二次電池の一例を図1に示す。正極1と負極2 は、非水電解液を含浸させたセパレータ3を介して対向 して電池容器4内に収容されており、上記正極1は正極 50 集電体5を介して正極用リード線6に接続されており、

BEST AVAILABLE COPY

また、負極2は負極集電体7を介して負極用リード線8 に接続されて、電池内部で生じた化学エネルギーを上記 リード線6及び8から電気エネルギーとして外部へ取り 出し得るように構成されている。

【0029】本発明によるリチウムマンガン複合酸化物 粒子状組成物は、これに導電剤、結着剤、充填剤等を配 合し、混練して合剤 (ペースト) とし、これを、例え ば、ステンレスメッシュからなる正極集電体に塗布、圧 着し、減圧下に加熱乾燥して、正極とする。しかし、必 要に応じて、上記合剤を円板状等、適宜の形状に加圧成 10 形し、必要に応じて、真空下に熱処理して、正極として もよい。

【0030】上記導電剤としては、リチウムイオン二次 電池において、化学変化を起こさない電子伝導性材料で あれば、特に限定されるものではなく、例えば、天然黒 鉛、人工黒鉛、カーボンブラック、アセチレンブラッ ク、ケッチェンブラック、炭素繊維、金属粉、金属繊維 のほか、ポリフェニレン誘導体等の導電性高分子物質を 挙げることができる。これらは、単独で用いてもよく、 また、必要に応じて、2種以上を併用してもよい。合剤 20 における導電剤の配合量は、特に限定されないが、通 常、1~50重量%の範囲であり、好ましくは、2~3 0重量%の範囲である。

【0031】上記結着剤も、特に限定されるものではな く、例えば、デンプン、ポリビニルアルコール、カルボ キシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロー ス、再生セルロース、ジアセチルセルロース、ポリ塩化 ビニル、ポリビニルピロリドン、テトラフルオロエチレ ン、ポリフッ化ビニリデン、ポリエチレン、ポリプロピ レン、エチレンープロピレンージエン共重合体(EPD 30 M)、スルホン化EPDM、スチレンーブタジエンゴ ム、ポリブタジエン、フッ素ゴム、ポリエチレンオキサ イド等を挙げることができる。これらも、単独で用いて もよく、また、必要に応じて、2種以上を併用してもよ い。この結着剤の配合量も、特に限定されないが、通 常、合剤中、1~50重量%の範囲であり、好ましく は、2~30重量%の範囲である。

【0032】充填剤は、必要に応じて、合剤に配合され る。充填剤としては、リチウムイオン二次電池において 化学変化を起こさない繊維状材料であれば、特に限定さ れず、例えば、ポリプロピレン、ポリエチレン等のオレ フィン系ポリマー、ガラス、炭素等の繊維等を挙げるこ とができる。合剤におけるこれら充填剤の配合量も、特 に限定されないが、通常、0~30重量%の範囲が好ま

【0033】本発明によるリチウムイオン二次電池にお いて、負極としては、従来、リチウムイオン二次電池に 用いられているものであれば、特に、限定されるもので はないが、例えば、リチウム、リチウム合金、ステンレ 等からなるシート状物、例えば、箔や、成形物を挙げる ことができる。

【0034】正極及び負極は、通常、集電体上に形成さ れる。この集電体としては、特に、限定されるものでは ないが、通常、ステンレス鋼やそのメッシュ等が用いら れる。

【0035】また、非水電解液も、従来より知られてい るものであれば、いずれでもよいが、例えば、プロピレ ンカーポネート等のようなカーポネート類、スルホラン 類、ラクトン類、1,2-ジメトキシエタン等のようなエ ーテル類等の有機溶媒中に過塩素酸リチウムやヘキサフ ルオロリン酸リチウム等の解離性リチウム塩類を溶解さ せたものを挙げることができる。セパレータとしては、 例えば、ポリエチレンやポリプロピレン等のようなオレ フィン系合成高分子重合体からなる多孔性フィルム等が 用いられるが、これに限定されるものではない。

## [0036]

【発明の効果】以上のように、本発明によれば、前記一 般式(I)で表わされるマンガン酸化物又は前記一般式 (II) で表わされる塩基性炭酸マンガンを水酸化リチウ ム水溶液中に分散させて加熱した後、好ましくは、水熱 反応させた後、濾過し、乾燥することによって、粒度分 布が狭く、均一な組成を有するリチウムマンガン複合酸 化物粒子状組成物を容易に得ることができる。

【0037】特に、本発明の方法によれば、低廉な前記 マンガン酸化物や塩基性炭酸マンガンを用いる一方、こ のような原料を高温度で焼成することを必要としないの で、組成が均一で、結晶構造の均一性にもすぐれてお り、しかも、得られた粒子は相互に融着していない。更 に、本発明の方法によれば、リチウム/マンガン原子比 を大過剰にする必要もないので、低廉にリチウムマンガ ン複合酸化物粒子状組成物を容易に得ることができる。 【0038】従って、このようなリチウムマンガン複合 酸化物粒子状組成物を正極活物質として用いることによ って、充放電容量の高い高性能リチウムイオン二次電池 を低廉に得ることができる。

【0039】本発明のリチウムイオン二次電池は、例え ば、ノート型パソコン、携帯電話、コードレスフォン子 機、ビデオムービー、液晶テレビ、電気シェーバー、携 帯ラジオ、ヘッドホンステレオ、バックアップ電源、メ 40 モリーカード等の電子機器や、ペースメーカー、補聴器 等の医療機器に好適に用いることができる。

#### [0040]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明を説明するが、 本発明はこれら実施例により何ら限定されるものではな W.

## 【0041】実施例1

市販の三二酸化マンガン0.1モルと水酸化リチウム5モ ルを混合し、この混合物をイオン交換水に加えて全量を ス鋼、ニッケル、銅、チタン、アルミニウム、焼成炭素 50 1Lとした。このスラリーをオートクレープに仕込み、

BEST AVAILABLE COPY

温度100℃で96時間加熱して、水熱反応を行なっ た。

【0042】この水熱反応の終了後、スラリーを濾過、 水洗し、100℃で乾燥させて、リチウムマンガン複合 酸化物粒子状組成物を粉末として得た。この粉末のX線 回折パターンはマンガン酸リチウム(LiMnO2)に 一致した。

#### 【0043】実施例2

市販の炭酸マンガンを窒素気流中、温度500℃で8時 間、加熱して、一酸化マンガンを得た。この一酸化マン 10 ガン0.50モルと二酸化マンガン0.50モル (マンガン の平均原子価3.0)と水酸化リチウム5モルを混合し、 この混合物をイオン交換水に加え、全量を1Lとした。 このスラリーをオートクレーブに仕込み、温度150℃ で24時間加熱し、水熱反応を行なった。

【0044】この水熱反応の終了後、スラリーを濾過、 水洗し、100℃で乾燥させて、リチウムマンガン複合 酸化物粒子状組成物を粉末として得た。この粉末のX線 回折パターンはマンガン酸リチウム(LiMnO2)に 一致した。

## 【0045】実施例3

市販の炭酸マンガン1モルと二酸化マンガン1モル (マ ンガンの平均原子価3.0)と水酸化リチウム6モルを混 合し、この混合物をイオン交換水に加え、全量を1Lと した。このスラリーをオートクレーブに仕込み、温度2 00℃で12時間、加熱して、水熱反応を行なった。

【0046】この水熱反応の終了後、スラリーを濾過、 水洗し、100℃で乾燥させて、リチウムマンガン複合 酸化物粒子状組成物を粉末として得た。このリチウムマ ンガン複合酸化物の電子顕微鏡写真(倍率1000倍) を図2に示す。また、このようにして得られたリチウム マンガン複合酸化物のX線回折チャートは、図3に示す ように、マンガン酸リチウム(LiMnO₂)のそれに 一致した。

#### 【0047】実施例4

市販の二酸化マンガンを空気中、温度850℃で3時 間、焼成して、三二酸化マンガンを得た。この三二酸化 マンガン3モルと水酸化リチウム6モルを混合し、この 混合物をイオン交換水に加え、全量を1Lとした。この スラリーをオートクレーブに仕込み、温度250℃で4 40 時間、加熱して、水熱反応を行なった。

【0048】この水熱反応の終了後、スラリーを濾過、 水洗し、100℃で乾燥させて、リチウムマンガン複合 酸化物粒子状組成物を粉末として得た。この粉末のX線 回折パターンは、マンガン酸リチウム (LiMnO2) と一致した。

## 【0049】実施例5

市販の二酸化マンガンを空気中、温度1050℃で3時 間、焼成して、四三酸化マンガンを得た。この四三酸化 マンガン1.25モルと二酸化マンガン1.25モル(マン 50 全量を1Lとした。このスラリーをオートクレープに仕

10

ガンの平均原子価3.0)と水酸化リチウム6モルを混合 し、この混合物をイオン交換水に加え、全量を1Lとし た。このスラリーをオートクレーブに仕込み、温度30 0℃で2時間、加熱して、水熱反応を行なった。

【0050】この水熱反応の終了後、スラリーを濾過、 水洗し、100℃で乾燥させて、リチウムマンガン複合 酸化物粒子状組成物を粉末として得た。この粉末のX線 回折パターンは、マンガン酸リチウム(LiMnO2) と一致した。

#### 【0051】実施例6

1モル/Lの硝酸マンガン水溶液1Lに2モル/Lの水 酸化ナトリウム水溶液1.1 Lを攪拌しつつ滴下し、沈殿 を含むスラリーを得た。これを濾過、水洗し、乾燥した 後、温度850℃で3時間、焼成して、三二酸化マンガ ンを得た。

【0052】このようにして得られた三二酸化マンガン 8 モルと水酸化リチウム 8 モルを混合し、この混合物を イオン交換水に加え、全量を1Lとした。このスラリー をオートクレーブに仕込み、温度350℃で1時間、加 20 熱して、水熱反応を行なった。

【0053】この水熱反応の終了後、スラリーを濾過、 水洗し、100℃で乾燥させて、リチウムマンガン複合 酸化物粒子状組成物を粉末として得た。この粉末のX線 回折パターンは、マンガン酸リチウム(LiMnO2) と一致した。

# 【0054】実施例7

市販の炭酸マンガン1モルと二酸化マンガン1モル (マ ンガンの平均原子価3.0)と水酸化リチウム6モルを混 合し、この混合物をイオン交換水に加え、全量を1Lと 30 した。このスラリーをオートクレーブに仕込み、温度2 00℃で5時間、加熱して、水熱反応を行なった。

【0055】この水熱反応の終了後、スラリーを濾過、 水洗し、100℃で乾燥させて、リチウムマンガン複合 酸化物粒子状組成物を粉末として得た。

【0056】次に、このリチウムマンガン複合酸化物の 粉末10gをアルミナ坩堝中に入れ、電気炉中、空気雰 囲気下に温度150℃で10時間、乾式加熱した。得ら れた粉末は非融着性であって、そのX線回折パターン は、マンガン酸リチウム (LiMnO2) と一致した。

## 【0057】実施例8

マンガン化合物をマンガン原子換算で80モル%とコバ ルト化合物をコバルト原子換算で20モル%との混合物 の水溶液を調製し、これを炭酸化して、マンガン原子の うち、20モル%がコバルト原子で置換されている複合 炭酸マンガンを調製した。

【0058】この複合炭酸マンガンを850℃で3時 間、焼成して、複合三二酸化マンガンを得た。このよう にして得た複合三二酸化マンガン1モルと水酸化リチウ ム2モルを混合し、この混合物をイオン交換水に加え、

込み、温度 2 5 0 ℃ で 4 時間、加熱して、水熱反応を行なった。 • •

【0059】この水熱反応の終了後、スラリーを濾過、水洗し、100℃で乾燥させて、リチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物を粉末として得た。この粉末のX線回折パターンは、マンガン酸リチウム(LiMnO₂)と同様であることが確認された。

## 【0060】実施例9

マンガン化合物をマンガン原子換算で90モル%とアルミニウム化合物をアルミニウム原子換算で10モル%と 10 の混合物の水溶液を調製し、これを炭酸化して、マンガン原子のうち、10モル%がアルミニウム原子で置換されている複合炭酸マンガンを調製した。

【0061】この複合炭酸マンガンを850℃で3時間、焼成して、複合三二酸化マンガンを得た。このようにして得た複合三二酸化マンガン3モルと水酸化リチウム4モルを混合し、この混合物をイオン交換水に加え、全量を1Lとした。このスラリーをオートクレーブに仕込み、温度250℃で4時間、加熱して、水熱反応を行なった。

【0062】この水熱反応の終了後、スラリーを濾過、水洗し、100℃で乾燥させて、リチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物を粉末として得た。この粉末のX線回折パターンは、マンガン酸リチウム(LiMnO2)と同様であることが確認された。

## 【0063】実施例10

マンガン化合物をマンガン原子換算で95モル%とクロム化合物をクロム原子換算で5モル%との混合物の水溶液を調製し、これを炭酸化して、マンガン原子のうち、5モル%がクロム原子で置換されている複合炭酸マンガ 30

ンを調製した。

【0064】この複合炭酸マンガンを850℃で3時間、焼成して、複合三二酸化マンガンを得た。このようにして得た複合三二酸化マンガン8モルと水酸化リチウム9モルを混合し、この混合物をイオン交換水に加え、全量を1Lとした。このスラリーをオートクレーブに仕込み、温度250℃で4時間、加熱して、水熱反応を行なった。

12

【0065】この水熱反応の終了後、スラリーを濾過、水洗し、100℃で乾燥させて、リチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物を粉末として得た。この粉末のX線回折パターンは、マンガン酸リチウム(LiMnO₂)と同様であることが確認された。

#### 【0066】比較例1

市販のオキシ水酸化マンガン1モルと水酸化リチウム1モルを乾式で混合し、この混合物をアルミナ坩堝に入れ、電気炉中、アルゴン雰囲気下に温度550℃で10時間、加熱焼成して、リチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物を粉末として得た。しかし、この粉末は、粒子20同士が相互に融着した塊状物であった。この粉末のX線回折パターンは、マンガン酸リチウム(LiMnO₂)に一致した。

【0067】以上の実施例1~10及び比較例1におけるマンガン濃度、リチウム/マンガン仕込み原子比、水熱反応における加熱温度と時間、水熱加熱の後に乾式加熱した場合には、その条件、更には、得られたリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の平均粒子径と比表面積とを表1にまとめて示す。

[0068]

【表 1 】

										_			,
存在	比表面獨	(m <sup>2</sup> /8)	35	20	=======================================	က		0.5	<b>∞</b>	9	S	m 	5
拉子	平均粒子径	(mm)	1	2	10	10	8	S	10	ĸ	2	20	1
耧	<b>沙田</b>		ı	ı	ı	1	ı	ı	松	ı	ı	ı	イアルイン
以包	加熱時間	(鼠鱼)		I	ı	ı	ı	1	10	1	1	1	10
松	加熱温度	(2)	-	ı	1	ı	ı	1	150	1	ı	ı	550
	加熱時間	(配盤)	96	24	12	4	8	-	ß	₹.	7	4	1
森	加熱温度	(2)	100	150	200	250	300	350	200	250	250	250	ı
式加	Li/Mn 仕込み原子比		20	ĸ	က	23	1.2	-	က	64	1.33	1.125	ı
閱	マンガン機度	(モル/L)	0.1	,d	2	က	נא	œ	8	-	က	8	ı
I			実施例1	8	ന	4	വ	9	7	∞	6	10	比較例1

## 【0069】実施例11

(リチウムイオン二次電池の製造) 実施例7で得られたリチウムマンガン複合酸化物とアセチレンブラックとポリテトラフルオロエチレンとを重量比87:6.5:6.5にてよく混錬して、合剤(ベースト)とし、これを清浄なステンレスメッシュ(20mm径)に均一に塗布し、200kg/cm²の圧力で加圧して圧着した。この後、減圧下、150℃で約17時間、加熱乾燥して、正極を作製した。負極として、金属リチウム箔(20mm径,0.2mm厚み)を、また、セパレーターとして不織布とポリプロピレン微孔フィルムを用いた。更に、電解液としては、1Mの過塩素酸リチウムのプロピレンカーポネート溶液と1,2ージメトキシエタンとの混合溶液(1:1)を水分200pm以下にしたものを用い、これをセパレーターに含浸させた。これらの構成要素を図1に示すようなリチウムイオン二次電池に組み立て

た。

【0070】この電池を用いて、 $0.2 \text{ mA/cm}^2$  の一定電流にて電池電圧 $4.3 \sim 2.0 \text{ V}$  の間で充放電を行なった結果、3 サイクル目の単位重量当たりの放電容量は 1 90 mAh/gであった。

## 40 【図面の簡単な説明】

【図1】は、リチウムイオン二次電池の一例を示す断面 図である。

【図2】は、実施例4において得られた本発明によるリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物の電子顕微鏡写真(倍率1000倍)である。

【図3】は、実施例4において得られた本発明によるリチウムマンガン複合酸化物粒子状組成物X線回折チャートである。

## 【符号の説明】

50 1…正極、2…負極、3…セパレータ、4…電池容器、

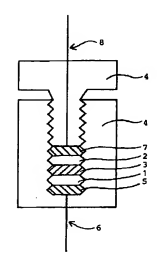
15

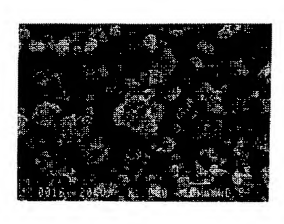
.5…正極集電体、6…正極用リード線、7…負極集電

体、8…負極用リード線。

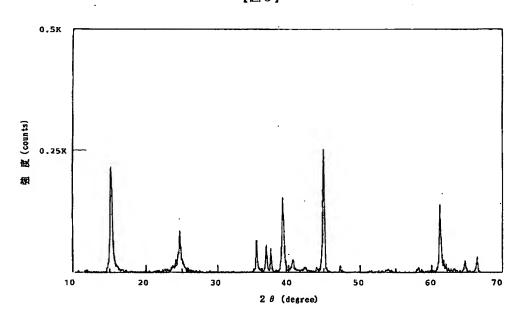
【図1】

【図2】





【図3】



フロントページの続き

(72)発明者 小林 弘典

大阪府池田市緑丘1丁目8番31号 工業技

術院大阪工業技術研究所内

(72)発明者 阿度 和明

大阪府池田市緑丘1丁目8番31号 工業技

術院大阪工業技術研究所内

(72)発明者 蔭山 博之

大阪府池田市緑丘1丁目8番31号 工業技

術院大阪工業技術研究所内

(72)発明者 深井 清志

大阪府堺市戎島町5丁1番地 堺化学工業

株式会社内

(72)発明者 吉良 義行

大阪府堺市戎島町5丁1番地 堺化学工業

株式会社内